Resin compsn. for cationic electrodeposition paint - is prepd. by polymerising monomers in presence of azo gp.-contg. polysiloxane, mixing resultant block copolymer with block isocyanate cpd. and neutralising the acid

Patent Assignee: NIPPON OILS & FATS CO LTD; SHOWA HIGH POLYMER CO LTD

Patent Family

Patent 1	Number	Kind	Date	Application	Number Kind	Date	Week	Type
JP 7179	795	A	19950718	JP 93347536	A	19931224	199631	В

Priority Applications (Number Kind Date): JP 93347536 A (19931224)

			Paten	t Det	ails			1
	Patent	Kind	Language	Page	Main	IPC	Filing	Notes
JP	7179795	A		10	C09D-0	05/44		:

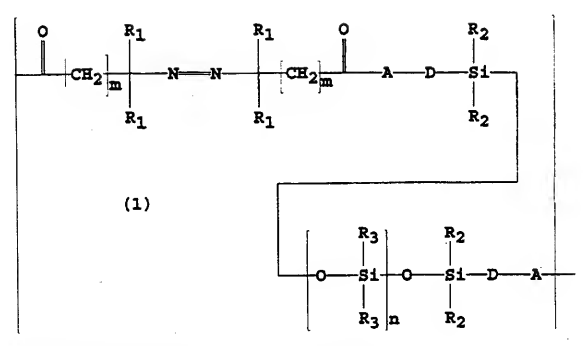
Abstract: JP 7179795 A

Radical polymerisation is applied to a 98-40 wt.% mixed monomer of an amino gp.-contg. polymerisable unsatd. monomer, a hydroxyl gp.-contg. unsatd. monomer, and a polymerisable unsatd. monomer copolymerising with the monomers above in a solvent in the presence of a 2-60 wt.% azo gp.-contg. polysiloxane cpd. having a repeat unit of formula (1), at least one azo bond in one molecule, and a number average molecular wt. of 1,500-100,000. R1 = 6C or less-lower alkyl gp., or a nitrile gp.; R2 = 6C or less lower alkyl gp.; R3 = halogen-(un) substd. alkyl gp., or phenyl gp.; m = 0 or 1-6; n = 0 or 1-200; A = -0-, or -NH-; D = -(CH2)s-, (s = 0 or 1-6), or -(CH2)3-0-(CH2)2. The resulting block copolymer resin is mixed with a block isocyanate cpd. The resin is neutralised with acid. A watering property is applied to the resin.

USE - The resin compsn. is used for a cationic electrodeposition paint for household electrical appliances or exteriors.

ADVANTAGE - Unlike a resin compsn. using a radical generating agent as a polymerisation initiator, the resin compsn. has a high water contact angle (has water repellency), superior weatherability and contamination resistance. Its coated face is freely adjusted, from delustering to lustering. The resulting paint is useful for household electrical appliances or exteriors exposed to the outdoors and the elements.

Dwg.0/0



Derwent World Patents Index © 2003 Derwent Information Ltd. All rights reserved. Dialog® File Number 351 Accession Number 10806610

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-179795

(43)公開日 平成7年(1995)7月18日

(51) Int.CL.*	識別記号	庁内整理番号	FI				技術表示簡所
C09D 5/44	PRG						
C08G 77/452	NUM						
C 0 9 D 175/04	PHP						
# C08G 18/63	NEP						
			客查請求	未請求	請求項の数 2	FD	(全 10 頁)
(21)出讀書号	特要平5-347536		(71)出版人	0000043	341		
				日本油	脂株式会社		
(22)出襲日	平成5年(1993)12	F248		東京都	渋谷区意比寿四	T目20i	件3号
			(71)出版人	0001870	068		
				昭和高	分子株式会社		
				東京都	千代田区神田錦	73丁	目20番地
			(72)発明者	出島	宏一		
				兵座県	西宫市門戸岡田	T6 - 1	11
			(72)発明者	野口:	武		
				京都府	福喜都田辺町花	主坂 3 -	-16-1
			(72)発明者	三灘(剛志		
				兵庫県	相生市汐見台3-	- 3	
			(74)代理人	井理士	菊地 精一		
						j	最終頁に続く
						,	で教具に続く

(54) 【発明の名称】 カチオン電着強料用樹脂組成物

(57)【要約】

【目的】 安価であり、一回の塗装により充分な塗膜が 形成でき、かつその塗膜は美麗であって、艶消しから光 沢まで自由に調整できる新規な耐候性、耐汚染性を向上*

+ させたカチオン電着塗料用樹脂組成物。

【構成】 一般式(1)

(化1)

で表される繰り返し単位を有する分子量が1500~100000 のポリシロキサン化合物の存在下、アミノ基含有重合性 不飽和単量体、水酸基含有不飽和酸単量体及び重合性不 飽和単量体の混合単量体98~40重量%を溶媒中でラジカ ル重合させ、この共重合体樹脂にブロックイソシアネート化合物を混合し、次いで該樹脂を酸で中和した後、水 性化することにより得られるカチオン電着塗料用樹脂組 成物。 R,

Ri

- C

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(1)

CO - (CH2) .

R:

--- (1)

[式中、R: は同一または異なる炭素数6以下の低級ア ルキル基またはニトリル基を示し、R2 は同一または異 10 オン電着強料用樹脂組成物に関する。 なる炭素数6以下の低級アルキル基を示し、Raは同一 または異なるハロゲン原子置換もしくは非置換のアルキ ル基またはフェニル基を示す。mは同一または異なる0 または1~6の数を示し、nは0または1~200の数 を示し、Aは一〇-または-NH-を示し、Dは(CH 2)。(低し、sは同一または異なる0または1~6の 数) または- (CH:); -O- (CH:); -を示 す。] で表される繰り返し単位を有し、1分子中に少な くとも1個のアゾ結合を有する数平均分子量が1.50 の2~60重量%の存在下、アミノ基合有重合性不飽和 単量体、水體基合有不飽和酸単量体、及びこれと共重合 可能な重合性不飽和単量体の混合単量体98~40重量 %を溶媒中でラジカル重合させ、得られたプロック共重 合体樹脂にプロックイソシアネート化合物を混合し、次 いで該樹脂を酸で中和した後、水性化することを特徴と するカチオン電着強料用樹脂組成物。

1

Ri

С.

R,

【請求項2】 アミノ基含有重合性不飽和単量体を樹脂 固形分1Kgあたり0.4~1、0モル、水酸基含有不 モル用いる請求項1記載のカチオン電着強料用樹脂組成

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、耐候性、耐汚染性、付※

[式中、Rr は同一または異なる炭素数6以下の低級ア ルキル基またはニトリル基を示し、R:は同一または異 なる炭素数6以下の低級アルキル基を示し、Raは同一 または異なるハロゲン原子置換もしくは非置換のアルキ ル基またはフェニル基を示す。mは同一または異なる0 または1~6の数を示し、nは0または1~200の数 を示し、Aは-O-または-NH-を示し、Dは(CH 2), (但しsは同一または異なる0または1~6の

※着性、耐水性に優れ、強膜光沢を容易に調整できるカチ

R,

[0002]

【従来の技術】従来よりカチオン電着強料用樹脂はアニ オン電着強料用樹脂に比べ、高耐食性を有することによ り自動車、家庭用電化製品、その他の機器類などに広く 利用されてきた。この中でも家庭用電化製品等は自動車 とは異なり、コストダウンのため1回塾装仕上げが要求 される。これらの強料への要望として任意の強面光沢が 窪まれ、このための強料としてアクリルカチオン電着強 料用樹脂が開発されているが、耐候性や耐汚染性の面で $0\sim100,\ 000$ のアゾ基合有ポリシロキサン化合物 20 はまだ充分でない。特に最外や風雨にさらされる場所に 設置せざるを得ない家庭用電化製品などの塗料として は、耐候性、耐汚染性などの性質が必要とされる。耐候 性、耐汚染性は強膜の表面物性に大きく依存するもので あり、当然これらの性能に優れているフッ素樹脂なども 検討されているが、価格の面であまり実用的ではない。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明は安価であり、 一回の塗装により充分な塗膜が形成でき、かつその塗膜 は美麗であって、艶消しから光沢まで自由に調整できる 飽和酸単量体を樹脂固形分1Kg当たり0.5~3.0 30 新規な耐候性、耐汚染性を向上させたカチオン電着塗料 用樹脂組成物を提供することを目的とする。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明は、一般式 (1)

--- (1)

す。] で表される繰り返し単位を有し、1分子中に少な くとも1個のアゾ結合を有する数平均分子量が1、50 0~100,000のアゾ基含有ポリシロキサン化合物 の2~60重量%の存在下、アミノ基含有重合性不飽和 単量体(以下アミノ基含有モノマーという。)、水酸基 含有不飽和散単量体(以下、水酸基含有モノマーとい う。)、及びこれと共黨合可能な重合性不飽和単量体 (以下共粛合性モノマーという。) の混合単量体98~ 数)または-(CH_2) $_1$ -O-(CH_2) $_2$ - を示 50 40 収量%を溶媒中でラジカル収合させ、得られたプロ ック共重合体樹脂にプロックイソシアネート化合物を混 合し、次いで鉄樹脂を酸で中和した後、水性化すること により得られるカチオン電着塗料用樹脂組成物を開発す ることにより上記の目的を達成した。

3

[0005]以下に本発明を更に詳細に説明する。本発 明は、アミノ基含有モノマー、水酸基含有モノマー、及 びこれと共重合性モノマーの混合単量体から導かれる共 重合体単位(2)と、アゾ基合有ポリシロキサン化合物*

【0006】本発明のカチオン電着塗料用樹脂組成物の 製造に用いるアゾ基含有ポリシロキサン化合物は、一般 式(1)

[Æ3]

mm (1)

[式中R: は同一または異なる炭素数6以下の低級アル キル基またはニトリル基を示し、R1 は同一または異な る炭素数6以下の低級アルキル基を示し、Rs は同一ま たは異なるハロゲン原子置換もしくは非置換のアルキル 基またはフェニル基を示す。mは同一または異なる0ま 数を示し、Aは一〇一または一NH-を示し、Dは(C H₂), (但し、sは同一または異なる0または1~6 の監数) または- (CH₂) ₃ -O- (CH₂) ₃ -を 示す] で表される繰り返し単位を有し、1分子中に少な くとも1個のアゾ結合を有する数平均分子量が1,50 0~100.000のものである。

[0007] なお、上記一般式 (1) において、R: ま たはR2における低級アルキル基としては、例えばメチ ル、エチル、プロピル、イソプロピル、プチル、t-ブ チル、ペンチル、ヘキシル基などの炭素数1~6の直鎖 30 (2) または分岐状のアルキル基を挙げることができる。ま※

※た、R。におけるアルキル基としては、上配低級アルキ ル基に加えてヘプチル、オクチル、ノニル、デシル、ウ ンデシル及びドデシル基などの炭素数7~12の直鎖ま たは分岐状のアルキル基を挙げることができる。

【0008】更に、ハロゲン原子置換のアルキル基とし たは $1\sim6$ の整数を示し、nは0または $1\sim2$ 00の整 20 ては、上記アルキル基がハロゲン化されたもの、例えば クロロメチル、プロモメチル、トリフルオロメチル、2 **-クロロエチル、3-クロロプロピル、3-プロモプロ** ビル、3、3、3-トリフルオロプロビル、1、1、 2, 2-テトラヒドロパーフルオロオクチル基が挙げら れる。またハロゲン原子としては、例えばフッ素原子、 塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子を挙げることができ

> 【0009】一般式(1)で表される繰り返し単位を有 するアゾ基合有ポリシロキサン化合物としては、一般式

[化4]

$$-CO - (CH_{\Xi}) = -C - N = N - C + (CH_{\Xi}) = -CO - (2)$$

$$-R_{1} = R_{2}$$

[式中、R: およびmは前記に同じ。] で表される構成 ★【化5】

成分と一般式(3)

--- (3)

「式中、Ra、Ra、A、Dおよびnは前配に同じ。」 で表される構成成分とが交互に結合していることはもち ろんのこと、一般式(2)で表される構成成分の一部が 一般式 (4)

.... (4) -co-y-co-

[式中、Yはアルキレン基、アルケニレン基、フェニレ ン基などの二価の炭化水業残基を示す。】で表される構 50 アジピン酸、ピメリン酸、コルク酸、アゼライン酸、セ

成成分で置き換えられたものをも包含する。一般式 (4) で表される構成成分で置き換え得る量は、アゾ基 含有ポリシロキサン化合物のラジカル電合活性が消失し ない量を限度とする。

【0010】一般式(4)に対応する化合物である二塩 基酸の例としては、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、

パシン酸、フマル酸、イタコン酸、テレフタル酸、イソ フタル酸、フタル酸などを挙げることができる。

【0011】前配一般式(1)で表されるアゾ基含有ポ*

*リシロキサン化合物は、例えば一般式(5) (4:61

····· (5)

[式中、Dは (CH:) 。 または- (CH:) : OCH ※ン (ジシロキサンも含む) セグメントを含有するジアミ 』 CH: -、EはNH:またはOHを示し、R: 、R 10 ンまたはジヒドロキシ化合物と、一般式 (6) 3 、m及びnは前配に同じ。] で表されるポリシロキサ※ (4.7)

$$X - CO - (CH_2)_{\bullet} - C - N = N - C - (CH_2)_{\bullet} - CO - X \qquad \cdots \qquad (6)$$

$$\begin{vmatrix} R_1 & R_2 \\ \vdots & R_4 & R_4 \end{vmatrix}$$

〔式中、R:、mは前配に同じ。Xはハロゲン原子を示 す。] で表されるアゾ基を含有する二塩基礎ジハライド とを反応させることにより高収率で製造することができ る。また、アゾ基含有ポリシロキサン化合物の内。前記 20 【0016】目的物の分取は、用いた原料、塩基触媒。 一般式(6)で表される構成成分を有するものを製造す る場合は、上記一般式(6)のアゾ某を含有する二塩基 酸ジハライドを対応する二塩基酸ジハライドに代えた混 合物を用いれば良い。

【0012】アゾ基含有ポリシロキサン化合物の製造 は、塩基触媒の存在下で行うのが好ましい。塩基触媒と しては、例えばトリエチルアミン、トリプチルアミン、 N, N-ジメチルアニリン、ピペリジン、ピリジン。 1, 5-ジアザピシクロ [4, 3, 0] ノネンー5、 1、8-ジアザピシクロ [5、4、0] ウンデセンー 7、トリーnープチルアミン、ナトリウムハイドライ ド、n-プチルリチウムなどを挙げることができ、これ から適宜選択できる。

【0013】また、アゾ基含有ポリシロキサン化合物の 合成は、通常溶媒中で行われる。何えば、テトラヒドロ フラン、ジエチルエーテル、ジメトキシエタン、ジオキ サンなどのエーテル類、四塩化炭素、クロロホルム、塩 化メチレン、トリクレンなどのハロゲン化炭化水素質、 η-ヘキサン、ベンゼン、キシレンなどの炭化水素類。 げることができ、一種または二種以上を用いる。

【0014】一般式(5)で表されるジアミンまたはジ ヒドロキシ化合物と一般式(6)で表されるアゾ基を含 有する二塩基酸ジハライドとの使用割合は、特に限定さ れず適宜決定されるが、高分子量のものにするには、両 者をほぼ等モル程度の割合にするのが好ましい。塩基触 謀を用いる場合。その使用量は原料化合物(6)に対し て0、5~1、5倍モル程度用いるのが好ましい。

【0015】反応過度は特に限定されないが、アゾ基の 分解を防止し、かつ生成物を高分子量にするには、-1 50 性が低下し、また溶液粘度が高くなるため、低濃度でプ

0~80℃が好ましい。反応時間は、特に限定されない が0.5~24時間が好ましい。反応温度は段階的に低 温から室温まで上昇させる方法をとっても良い。

溶媒等の種類に応じて適宜行われる。例えば、粘膜な反 応溶液を溶媒で希釈した後、副生した四級アンモニウム 塩を水洗いし取り除いた後、乾燥、溶媒除去することに より行われる。

【0017】かくして得られるアゾ基含有ポリシロキサ ン化合物は、前配のとおり構成成分(2)及び(3)、 または構成成分(2)、(3)及び(4)からなるオリ ゴマーまたはポリマーである。その性状は分子量やポリ シロキサンセグメントの含有量により種々変動するが、 30 通常無色または単黄色で粉末状、粘稠油状またはゴム様 の物質である。また、溶媒に対する溶解性も上配と同様 に分子量やポリシロキサンセグメントの含有量により変 動するが、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ジ メトキシエタン、ジオキサンなどのごときエーテル類; 四塩化炭素、クロロホルム、塩化メチレン。トリクレン などのごときハロゲン化炭化水素類:トルエン、ペンゼ ン、キシレンなどのごとき芳香族炭化水素類;アセト ン、メチルエチルケトン、メチルイソプチルケトン、シ クロヘキサノンなどのごときケトン類;酢酸メチル、酢 アセトニトリル、N. Nージメチルホルムアミド等を挙 40 酸エチル、酢酸プロピル、酢酸一nープチル、酢酸アミ ルなどのごとき酢酸エステル類などに溶解する。

> 【0018】一般式(1)で表されるアゾ基合有ポリシ ロキサン化合物の数平均分子量は、1,500~10 0, 000, 好ましくは2, 000~60, 000であ る。数平均分子量が1、500未満であると、実質的に アゾ基を保有しない分子がかなり存在することになるた め、重合性単量体とのプロック共重合の効率が低下し、 本来の機能を示さなくなる。逆に100、000を起え るとブロック共重合に使用する親水性溶媒に対する溶解

ロック共重合が行わなければならず、この場合にはプロック共重合に使用した重合性単量体の重合率が低下する ため、長時間の反応を余儀なくされる。

【0019】一般式(1)で表されるアゾ基含有ポリシロキサン化合物の使用量は2~60重量米であり、好ましくは5~30重量米である。その使用量が2重量米未満では、プロック共重合が極めて困難であり、60重量米を越えるとプロック共重合体樹脂の分子量が低下するばかりでなく、経済的にも好ましくない。

【0020】本発明に用いられるアミノ基含有モノマー 10 は、生成したブロック共業合体機能の水性化またはカチオン電着強装工程上必要であることは言うまでもない。使用できるアミノ基含有モノマーの具体例としては、ジメチルアミノエチルアクリレート、ジメチルアミノエチルアクリレート、ジメチルアミノブロピルアクリレート、ジメチルアミノブロピルメタクリレート、ジメチルエチルアミノブロピルメタクリレート、ジメチルエチルアミノブロピルメタクリレート、ジメチルエチルアミノブロピルエチルメタクリレアミドなどを挙げることができる。

【0021】アミノ基含有モノマーの使用量は、目的と 20 する強料の性質、性能、アゾ基含有ポリシロキサン化合物の種類、量あるいは共重合の相手となる水酸基含有モノマー及びこれと共重合性モノマーの性質または反応条件などにより異なるが、通常樹脂固形分1 Kg当たり約0.4~1.0 モルである。アミノ基含有モノマーが0.4 モル/Kg未満の使用量では樹脂の水中への乳化性が低下するため安定な強料組成物が得られない。一方、1、0 モルを越えて使用すると仕上がり強調の貧変の傾向が強くなるので好ましくない。

【0022】水酸基含有モノマーの例としては、2-ヒ 30 ドロキシエチルアクリレート、2-ヒドロキシエチルメ タクリレート、2-ヒドロキシプロピルアクリレート、 2-ヒドロキシプロピルメタクリレート、3-ヒドロキ シプロピルアクリレート、3-ヒドロキシプロピルメタ クリレート、4-ヒドロキシブチルメタクリレート、ジ エチレングリコールモノアクリレート、ジエチレングリ コールモノメタクリレートなどを挙げることができる。

【0023】水酸基含有モノマーの使用量はアミノ基含 有モノマーと同様に各種の要因により変わるが適常樹脂 因形分1Kg当たり0.5~3、0モルである。この使 用量が0.5モル未満では強膜性能が劣り、3.0モル を越える場合には強膜の耐水性を低下させるので好まし くない。

【0024】本発明に用いられる共重合性モノマーとしては特に限定されないが、メチルアクリレート、エチルアクリレート、イソプロピルアクリレート、プチルアクリレート、2-エチルヘキシルアクリレート、カプロラクトン変性アクリレート、メチルメタクリレート、ブチルメタクリレート、ブチルメタクリレート、フーエチルヘキシルメタクリレート

ト、トリプチルメタアクリレート、カプロラクトン変性 メタクリレート、スチレン、ピニルトルエン、酢酸ピニ ル、シクロヘキシルメタアクリレートなどが使用でき る。

8

【0025】アミノ基合有モノマー、水酸基合有モノマー、及びこれと共重合性モノマーの3モノマーを含む混合単量体の使用量はアゾ基合有ポリシロキサン化合物2~60重量%に対し、40~98重量%、好ましくは70~95重量%(合計100重量%)である。

【0026】混合単量体の使用量が40重量%未満では、プロック共量合体の分子量が低下するので好ましくなく、また混合単量体の使用量が98重量%より多い場合はプロック共量合体の合成が極めて困難である。

【0027】カチオン電着強料用樹脂組成物のためのプロック共重合体樹脂製造に用いる溶媒としては特に限定されないが、例えばメチルアルコール、エチルアルコール、イソプロピルアルコール、nープチルアルコールなどのアルコール系溶剤、メチルセルソルプ、エチルセルソルプ、ブチルセルソルプなどのセルソルプ系溶剤、その他カルピトール系溶剤、セルソルプアセテート系溶剤などの溶媒が好ましい。なおこれらの溶剤は単独または併用して使用できる。

【0028】本発明に用いられるプロックイソシアネート化合物の例としては、イソホロンジイソシアネート(IPDI)、ヘキサメチレンジイソシアネート(HDI)、IPDI、HDIの10量体以下のオリゴマーあるいはIPDI、HDIを、ジエチレングリコールやトリメチールプロパンのようなポリオールと反応させたジまたはトリイソシアネート化合物などの化合物のイソシアネート基を、アルコール、カプロラクタム、オキシムなどでプロックしたものを用いる。これらはいずれも非黄変型のイソシアネートである。またトリレンジイソシアネートの同じくプロック体を、耐候性が低下しない程度に使用しても良い。

【0029】本カチオン電着塗料用樹脂組成物の製造方法は、通常のカチオン電着塗料用樹脂に採用されている方法とは異なって、前述したアゾ基含有ポリシロキサン化合物をラジカル重合開始剤として使用するため、一般に用いる低分子の重合開始剤を必要としない。

【0030】即ち、親水性溶媒、アミノ基含有モノマー、水酸基含有モノマー及び共重合性モノマーからなる 混合単量体にアゾ基含有ポリシロキサン化合物を溶解させてから昇温することによりアゾ基含有ポリシロキサン 化合物中に含まれているアゾ基が分解され、生ずる炭酸 ラジカルが減合開始の場となる。従って、ポリシロキサン単位の両延長分子末填より不飽和単量体の重合反応が 起こることになる。

ルメタクリレート、イソプロピルメタクリレート、プチ 【0031】原料の仕込み方法は一括または分割仕込みルメタクリレート、2-エチルヘキシルメタクリレー 50 のどちらでも良く、通常反応温度は $60\sim140$ ℃で、

反応時間は4~20時間程度行われる。

[0032] なお、アソ基合有ポリシロキサン化合物の 適度が低い場合、またアゾ基合有ポリシロキサン化合物 中のポリシロキサン単位の分子量が高いため同分子中に 含まれるアゾ基膜度が減少した場合、もしくは触媒効率 の低下などにより重合率低下が懸念される場合には、パ ーオキサイド系及び/またはアゾ系の重合開始剤を反応 後半に添加して重合率の向上を図ることもできる。

【0033】この場合に使用する重合開始剤は、一般の パーオキサイド系またはアソ系の開始剤で良い。パーオ 10 なる。 キサイド系の重合開始剤の具体例としては、メチルエチ ルケトンパーオキサイド、ラウロイルパーオキサイド、 ペンソイルパーオキサイド、クメエンハイドローパーオ キサイド、t-プチルハイドロバーオキサイドなどが挙 げられる。また、アゾ系の開始剤の具体例としては、 2. 2'-アソビスイソプチロニトリル、1, 1'-ア ソピス (シクロヘキサン・1 - カーポニトリル) などが 挙げられる。

[0034] また、必要に応じてオクチルメルカプタ 酸、チオグリコール酸オクチルのような連鎖移動剤を分 子量調節のために用いることもできる。

【0035】かくして重合されたプロック共重合体樹脂 を主成分とする樹脂溶液は、酢酸、乳酸、蠟酸等の酸で 中和後、脱イオン水を添加することにより、安全な水性 **微粒子分散体(カチオン電着塗料用樹脂)となる。**

【0036】なお、水性化された安定な微粒子分散体に は、主成分のプロック共富合体機能のほか、例えば反応 中の溶剤による連鎖移動、または連鎖移動剤を使用した 場合にはそれによる連續移動を受け、プロック共重合体 30 樹脂にならないアミノ基合有モノマー、水酸基合有モノ マーあるいは共重合性モノマーの混合単量体により導か れる重合体、共重合体が生成する。また通常のパーオキ サイド系またはアゾ系開始剤をアゾ基含有ポリシロキサ ン化合物と併用した場合にもプロック共重合体樹脂にな らない混合単量体のそれぞれから導かれる重合体、共重 合体が生成する。また厳密にはプロック共重合反応中に アソ基が失活したアゾ基含有ポリシロキサン化合物及び 未反応の水酸基またはアミノ基を有する一般式 (5) で 示されるポリジメチルシロキサンも含まれている。

【0037】本発明のカチオン電着強料用樹脂組成物の 調製方法は特に限定されない。以下に調製方法の一例を 示す。

【0038】プロック共重合体製脂とプロックイソシア ネート化合物を混合し、有色の場合は顕料をサンドミル などを用いて分散混合した後、酢酸、乳酸、蝴酸などを 加えて脱イオン水中に乳化させて、固形分10~20% の安定な微粒子分散体を得る。なお、着色類料としては 特に限定しないが、酸化チタン、ベンガラ、シアニンブ ルー等を用いても良い。

[0039]

【作用】本発明の強料用樹脂組成物は、使用するアゾ基 含有ポリシロキサン化合物の分子量及びプロック共重合 体樹脂中のシロキサン含有量を調整することにより行う ことができる。

10

【0040】ポイントは使用するアソ基含有ポリシロキ サン化合物中のポリシロキサンの分子量が大きくなるほ ど強膜の光沢は失われ、またプロック共量合体樹脂中の シロキサン含有量が多くなるほど同様に強面は艶消しに

【0041】この原因は詳細には解明されてはいない が、強襲形成時の表面の凹凸の度合いにより影響を受け ると推定している。

【0042】他の原因として、例えばポリシロキサンと アクリルの屈折率の差なども起因していると考えられ る。また強膜形成時に樹脂のフローを妨害する成分(何 えば部分的な粒子内架構成分) を微量追加するなどによ り艶消しの効果を高めることも可能である。

【0043】更に本発明のカチオン電着塗料用樹脂組成 ン、ラウリルメルカプタン、β-メルカプトプロピオン 20 物に用いるプロック共重合体樹脂は、重合開始剤として アソ基含有ポリシロキサン化合物を用いるため、ブロッ ク共重合体樹脂主鎖中にシロキサン構造が入ることによ り、樹脂そのものが耐候性、耐汚染性、耐水性を付与す るシロキサン構造を有することになって安定した性能を 示すものと思われる。

> [0044] またアミノ基合有モノマー、水酸基合有モ ノマーも共電合体主観を構成するため水性化が極めて容 易であり、安定したカチオン電着性強料用樹脂組成物と なる。

[0045]

【実施例】以下、実施例及び比較例を挙げて本発明を更 に詳細に説明する。なお、製造例、実施例、比較例及び 応用参考例中の部は特に斬りのないかぎり重量部であ

【0046】(製造例1)温度計、撹拌機、浸流冷却器 及び塩化カルシウム管のついた四ツロフラスコに分子量 が10、000の両末端にアミノ基を存するポリジメチ ルシロキサン (一般式 (6) において、R. 及びR. が メチル基、Eは-NH2、Dは-(CH2)1 -、nが 40 平均133である信館化学工業(株)製品X-22-1 61F) 200部、トリエチルアミン4.04部、及び クロロホルム100部を仕込み、充分撹拌した。次いで 氷冷下に4.4、-アゾピス(-4-シアノペンタン酸 クロライド) 6.34部とクロロホルム97.9部から なる溶液を40分かけて湾下した。湾下終了後、室温で 2時間反応してからクロロホルム100部を追加、積下 して希釈し、水洗によりトリエチルアミン塩酸塩などの 水溶性成分を除去してから減圧乾燥した。

[0047] 得られたアソ基合有ポリジメチルシロキサ 50 ン化合物の数平均分子量は、GPC分析より86,00

Oであった。また、DSC (示差走査熱量計) より求め たアゾ基の分解温度は92.5℃で、その分解エンタル ピーは-16. 1mJ/mgであったが、140℃、5 時間熱処理後の熱収支は現れなかった。

【0048】(製造例2)温度計、撹拌機、還流冷却器 及び塩化カルシウム管のついた四ツロフラスコに分子量 が4,600の両末端にアミノ基を有するポリジメチル シロキサン (一般式 (5) において、R: 及びR: がメ チル基、Eは-NH:、Dは-(CH:): -、nが平 C) 100部、トリエチルアミン4.38部、及びクロ ロホルム86、8部を仕込み、充分撹拌した。次いで氷 冷下に4、4、-アゾピス(-4-シアノペンタン酸ク ロライド) 6.89部とクロロホルム86.8部からな る溶液を40分かけて積下した。積下終了後、室温で2 時間反応してからクロロボルム50部を追加、調下して 希釈し、水洗によりトリエチルアミン塩酸塩などの水溶 性成分を除去してから減圧乾燥した。

【0049】得られたアゾ基含有ポリジメチルシロキサ ン化合物の数平均分子量は、GPC分析より29、00 20 能評価方法は次の要領で行った。 Oであった。また、DSC (示差走査熱量計) より求め たアゾ基の分解温度は93.6℃で、その分解エンタル ピーは-39. 3mJ/mgであったが、140℃、5 時間熱処理後の熱収支は現れなかった。

【0050】 (実施例1) 撹拌機、熱交換器及び温度計 を備えた3000mlの四ツロフラスコに、表1紀載の 処方に従って製造例1で得られたアゾ基含有ポリジメチ ルシロキサン化合物9.6g、2-(ジメチルアミノ) エチルメタクリレート8.6g、2-ヒドロキシエチル メタクリレート17.3g、メチルメタクリレート2 30 【0056】 5、9g、2-エチルヘキシルアクリレート34、6 g、イソプロピルアルコール54.4g、プチルセルソ

12

ルプ9、6gを一括して仕込み、撹拌下約80℃の温度 で7時間溶液重合を行った。次いで反応物溶液にイソホ ロン系プロックイソシアネート化合物36.9gを混合 し、温度を約60℃とし、酢酸を用いて中和後、脱イオ ン水を徐々に添加して水性化し、安定な微粒子分散体 (カチオン電着塗料用樹脂組成物) とした。

[0051] (実施例2~4) 表1に記載した組成物を 使用した以外は実施例1と同様にカチオン電着塗料用樹 脂組成物を製造した。

均60である信蔵化学工業(株)製品X-22-161 10 【0052】(比較例1)製造例1~2で得られたアゾ 基含有ポリジメチルシロキサン化合物の代わりに 2、 21 - アゾピスイソプチロニトリルを用いた以外は実施 例1~4と同様に行って重合体を得た。

> 【0053】(比較例2~3)表1に記載した組成物を 使用した以外は比較例1と同様である。

> 【0084】(応用参考例1~12及び応用比較参考例 1~3) 実施例1~4及び比較例1~3で得られた電着 強料を用い、カチオン電着を行い、表2、表3の結果を 得た。なお、用いた被塗装物、電着塗装条件及び塗膜性

> 【0055】イ)被強物:応用参考例1~4及び応用比 較參考例1~3

辦職亜鉛処理鋼板、0.8×70×150mm

: 店用参考例5~8

SUS304, 0. 8×70×150mm

: 応用参考例9~12

アルミ板 JIS1100、0、8×70×150mm 口) 電着後装:電圧200V、2分/30℃、電極関距 #150mm

[表1]

		美族	例		肚	較	Ħ
	1	2	3	4	1	2	3
I P A B C	54. 4 9. 6	54.4 9.6	54. 4 9. 6	54.4 9.6	54.4 9.6	54.4 9.6	54. 4 9. 6
MAI-1 MAI-2 AIBN	9. 6 	9. 6 	19.1	11.5	 1. 9	1.9	 1. 9
D M 2 H E M A M M A C H M A B u A 2 E H A K B M - 5 0 3	8.6 17.3 25.9 34.6	6.7 24.0 34.6 21.1	12.5 14.4 17.9 10.0 9.6 12.5	4.8 19.5	9.5 10.6 28.2 37.6	7. 4 26. 1 37. 6	15. 2 17. 7 33. 4 11. 6 15. 3
BL-4165 BL-2175 酢酸 脱イオン水	36.9 2.6 1000.5	36.9 2.1 1000.1	34.3 3.8 1801.9	36.9 2.1 1000.1	36.9 2.9 1000.2	36.9 2.2 1000.9	36. 9 4. 7 998. 4
ät	1200.0	1200.0	1200.0	1200.0	1280.0	1200.0	1200.0

[0057] IPA : イソプロピルアルコール

BC:プチルセルソルプ

MA1-1:製造例1で合成したアゾ基含有ポリジメチ

ルシロキサン化合物

MA1-2:製造例2で合成したアゾ基含有ポリジメチ

ルシロキサン化合物

AIBN:アゾピスイソプチロニトリル

DM: 2-ジメチルアミノエチルメタクリレート 30

2HEMA: 2-ヒドロキシエチルメタクリレート

MMA :メチルメタクリレート

CHMA:シクロヘキシルメタクリレート

BuA :プチルアクリレート

2EHA: 2-エチルヘキシルアクリレート

KBM-503:3-(メタ)-アクリロキシプロビル

トリメトキシシラン(信越化学工業株式会社製)

BL-4165:住友パイエルウレタン株式会社製 固

形分65%

BL-2175:三菱化成株式会社製 固形分70% 40

【0058】 【表2】

16

15

* [0059] 【表3]

1 2 3 4 5 5 5 5 5 5 5 5 5				된	無無	基			
O O O O O O O O O O O O O O O O O O O		1	8	က	4	ß	9	7	8
95 98 93 93 95 95 100/100 10	*	0	0	0	0	0	0	0	0
100/100 10	米茶茶色	9 8		8 3	93	9 2	8 6	8 3	8 8
展 2 H 2 H 2 H 2 H 2 H 2 H 2 H 2 H 2 H 2	糠	100/100		100/100	100/100	100/100	100/100	100/100	100/180
1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	-			2 H	2 H	2 H	2 H	2 H	7 7
半部 割割り 割消し 割消し 引動 ひの ひの ひの ひのり ひのり ひのり ひのり ひのり ひのり ひのり ひの	単奏体	0		0	0	0	0	0	0
	光光	計		と海の	の海巣	影	無有の	開催し	を選り
	型形容件	0		0	0	0	С	С	С

20

10

30

応用参考例 応用比較参考例 3 9 10 1 1 1 2 1 2 0 0 0 0 外観 0 0 0 水接触角 9 5 98 93 9 3 7 2 7 2 70 100/100 100/100 100/100 100/100 付着性 100/180 190/100 100/100 2 H 2 H 鉛筆硬度 2 H 2 H 2 H 2 H 2 H Δ 耐候性 0 0 0 Δ 0 Δ 光沢 半體 艶有り 艶消し 艶消し 艶有り 艶有り 艶有り 耐污染性 0 0 0 0 × ×

[0060]外観 :目視判定

水接触角:電着強装板上に水滴を落としその表面接触角

〇…塗膜が平滑で肌荒れ、艶むらが全く認められない。

を測定

×…肌あれ、艶むらが認められる。

50 付着性 : 塗面に 1 mm関隔の碁盤目 (10×10) を

17

入れ、セロハンテープを貼りつけた後に利能し、残った 徐麒の数で評価

鉛筆硬度:「三菱ユニ」(三菱鉛筆(株)製)を用いて 強膜に傷がつくまでの硬度で評価

耐候性 : JIS S-W-M 4000時間後のチョーキング、剥離を評価

〇…チョーキング、剥離が全く認められない。

△…チョーキング、刹艦が一部認められる。

×…チョーキング、剥離が認められる。

光沢 : 目視判定

耐汚染性:10%カーボン懸濁液に24時間/30℃で

浸漬した後、水洗して汚れを評価

〇…汚れが全く認められない。

×…汚れが認められる。

[0061]

【発明の効果】本発明のカチオン電着塗料組成物は、ア ゾ基含有ポリシロキサン化合物を重合開始剤としてアミ ノ基含有モノマー、水酸基含有モノマー、共重合性モノ マーからなる混合単量体と共に共重合した、いわゆるシ ロキサン単位を有する構造部分とのプロック共重合体を プロックイソシアネート化合物と混合させ、酸で中和後 水性化することを特徴とするものである。

18

[0062] このため、通常のラジカル発生剤を重合開 10 始剤とした樹脂組成物に比し、水接触角が大きく(療水 性あり)、耐候性、耐汚染性に優れ、特に強而を艶消し から艶有りまで自由に調製可能な特徴を有しており、最 外や風雨にさらされざるを得ないような家庭電化製品、 エクステリア品等の塗料として有用なものである。

フロントページの続き

(72)発明者 渡辺 稔 兵庫県竜野市竜野町日山16

_